# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

05-131760

(43)Date of publication of application: 28.05.1993

(51)Int.Cl.

B41M 5/38

(21)Application number : 04-124763

(71)Applicant: EASTMAN KODAK CO

(22)Date of filing:

18.05.1992

(72)Inventor: BODEM GEORGE B

KOSYDAR KAREN M

(30)Priority

Priority number: 91 700988

Priority date: 16.05.1991

Priority country: US

## (54) MIXTURE OF POLYVINYL ALCOHOL AND POLYVINYL PYRROLIDONE AS DYE-DONOR SUBBING LAYER FOR THERMAL DYE TRANSFER

### (57)Abstract:

PURPOSE: To provide a dye-donor element which can easily be peeled from the dye-acceptor element after thermal transfer with little dye transfer loss.

CONSTITUTION: This is a dye-donor element for thermal dye transfer comprising a support having a dye layer on its surface, and is provided with a hydrophilic dye barrier/subbing layer containing a mixture of (a) polyvinyl alcohol of about 15 to about 35 wt.% and (b) polyvinyl pyrrolidone of about 65 to about 85 wt.% (based on total weight of the mixture) between the dye layer and the support.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

18.05.1992

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2073165 25.07.1996

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

08.11.2004

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-131760

(43)公開日 平成5年(1993)5月28日

(51) Int.Cl.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

B41M 5/38

8305-2H

庁内整理番号

B41M 5/26

101 H

審査請求 有 請求項の数1(全 7 頁)

(21)出願番号

特願平4-124763

(71)出願人 590000846

(22)出願日

平成4年(1992)5月18日

イーストマン コダツク カンパニー

アメリカ合衆国、ニユーヨーク14650、ロ

チエスター, ステイト ストリート343

(31)優先権主張番号 700988

(32) 優先日

1991年5月16日

(33)優先権主張国 米国 (US)

アメリカ合衆国ニユーヨーク州14534, ピ

ツツフオード, モンロー・アペニユー 55

(72)発明者 カレン・マリア・コサイダー

(72)発明者 ジョージ・ボーナート・ポテム

アメリカ合衆国ニユーヨーク州14526,ペ ンフイールド, ヒデン・メドウズ 32

(74)代理人 弁理士 湯浅 恭三 (外6名)

(54) 【発明の名称】 熱染料転写用染料供与素子のための下塗り層用ポリピニルアルコールとポリピニルピロリドンの 混合物

#### (57)【要約】

【目的】転写後に染料受容素子と剥がれやすく、染料転 写のロスが少ない染料供与素子を提供すること。

【構成】表面に染料層を有する支持体からなる染料熱転 写用染料供与素子であって、

- a) 約15~約35重量%のポリピニルアルコールと
- b) 約65~約85重量%のポリビニルーピロリドン の混合物 (重量%は混合物全重量基準) を含有する親水 性染料パリヤー/下塗り層を前記染料層と前記支持体と の間に存在させることを特徴とする染料供与素子。

【特許請求の範囲】

【請求項1】表面に染料層を有する支持体からなる染料 熱転写用染料供与素子であって、

1

a) 約15~約35重量%のポリピニルアルコールと b) 約65~約85重量%のポリピニルーピロリドン の混合物(重量%は混合物全重量基準)を含有する親水 性染料パリヤー/下塗り層を前記染料層と前記支持体と の間に存在させることを特徴とする染料供与素子。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、染料の熱転写に用いる 染料供与素子に関する。より詳細には、染料転写濃度を 改善するために染料バリヤー/下塗り層を使用すること に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、カラービデオカメラからプリント を得ることを目的とする熱転写系が開発された。開発さ れた方法の一つによれば、まず色フィルターによって電 気的な画像の色を分けて、それぞれの色の画像を電気信 ゼンタおよびイエローの電気信号をつくり出して電気信 号を熱転写器へ送る。熱転写器において、シアン、マゼ ンタおよびイエローの染料供与素子はプリントするため に染料受容素子に近接して設置されている。線形熱転写 ヘッドが染料供与シートの裏面から熱を与えるように、 これら二つの素子を熱転写ヘッドと熱盤ロールとの間に 挿入する。線形熱転写ヘッドは加熱素子を数多く有して おり、シアン、マゼンタおよびイエローの電気信号に応 じて各々継続的に加熱される。この工程およびこの工程 in) の「熱プリンター装置を制御する方法および装置」 と題する米国特許第4,621,271号にさらに詳しく 記載されている。

【0003】従来より、ポリエチレン(テレフタレート)のような支持体上に直接染料層をコーティングすることによって染料熱転写用染料供与素子が調製されている。しかし、かかる染料供与素子を使用すると、転写工程中に一部の染料が方向性を失って制御できなくなり支持体中に拡散することから染料がロスしてしまう。染料供与素子の支持体は加熱中に柔らかくなって、染料を受容する働きを本来的に有している。このようにして染料が支持体へ拡散すると、染料受容素子へ転写する染料量が少なくなってしまう。染料熱転写系においてバックグラウンド濃度は本質的に一定であることから、像エリアの濃度を高めることは大いに望ましい改良であるといえる。

【0004】米国特許第4,716,144号には、染料 熱転写用染料供与素子の支持体上にコーティングした下 塗り層と染料層との間に親水性染料パリヤー層を使用す ることが記載されている。しかし、この特許には、ポリ 50

ビニルアルコールとポリビニルピロリドンの混合物からなる親水性染料パリヤー/下塗り層について開示がない。

【0005】米国特許第4,700,208号には、支持体と染料層の間に親水性染料パリヤー/下塗り層を設けた染料熱転写用染料供与素子が記載されている。しかし、この特許にも、ポリビニルアルコールとポリビニルピロリドンの混合物からなる親水性染料パリヤー/下塗り層について開示がない。

7 【0006】特開昭62-128792には、染料熱転写プリント用熱転写シートが開示されている。このシートには、60重量%以上のセルロース系樹脂またはポリビニルアルコールをポリエステル樹脂とともに含有する染料転写防止層が設けられている。しかし、この公報にも、本発明の割合でポリビニルアルコールとポリビニルビロリドンの混合物を含有する親水性染料パリヤー/下塗り層については記載がない。

[0007]

気的な画像の色を分けて、それぞれの色の画像を電気信 【発明が解決しようとする課題】上記の染料供与素子用 号に変換する。その後これらの電気信号からシアン、マ 20 下塗り層には、下塗り層中には染料転写効率を所望程度 ゼンタおよびイエローの電気信号をつくり出して電気信 まで高める成分が含まれていないという問題があった。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、表面に染料層 を有する支持体からなる染料熱転写用染料供与素子であ って、

- a) 約15~約35重量%のポリピニルアルコールと
- 挿入する。線形熱転写ヘッドは加熱素子を数多く有して b)約65~約85重量%のポリピニルーピロリドン おり、シアン、マゼンタおよびイエローの電気信号に応 の混合物(重量%は混合物全重量基準)を含有する親水 じて各々継続的に加熱される。この工程およびこの工程 性染料パリヤー/下塗り層を前配染料層と前配支持体と を実施するための装置はブラウンシュタイン(Brownste 30 の間に存在させることを特徴とする染料供与素子を提供 in)の「熱プリンター装置を制御する方法および装置」 する.
  - 【0009】染料供与素子用の別のより効率的な下塗り 層は、染料層と支持体の間に親水性染料パリヤー/下塗 り層を有する。

【0010】本発明の染料供与素子には、染料パリヤー /下塗り層を0.11g/ $m^2$ 以下の量で使用するのが好ましい。

程中に一部の染料が方向性を失って制御できなくなり支 【0011】また、混合物中にはPVAを約20〜約2 持体中に拡散することから染料がロスしてしまう。染料 5重量%で存在させるのが好ましい。本発明の下塗り/ 供与素子の支持体は加熱中に柔らかくなって、染料を受 40 パリヤー層は、PVAとPVPの混合物を主としてメタ 容する働きを本来的に有している。このようにして染料 ノールまたは水からなる溶媒に溶かしてコーティングす が支持体へ拡散すると、染料受容素子へ転写する染料量 ることによって調製することができる。

【0012】染料熱転写に用いられる染料のほとんどが下記のように疎水性であり親水性材料への溶解度や親和性は無視しうることから、本発明で使用する上記の親水性高分子は染料パリヤー層として機能する。パリヤー層は染料が染料受容素子の支持体の方に転写してロスするのを防ぎ、結果として転写染料濃度を高めるように機能する。

【0013】本発明で使用する上記の親水性高分子は、

支持体と染料層に効果的に接着するため、別個の下塗り 層を必要としない。染料供与素子中に単一層として設け た上記の特定の親水性高分子は2つの機能を奏する。し たがって、これを染料パリヤー/下塗り層と呼ぶ。

\*【0014】熱作用によって染料受容層に転写しうる染 料であれば、木発明の染料供与索子の染料層にはいかな る染料でも使用できる。以下の構造式:

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & \hline & & \\ N & S & & \\ \hline & N & \\ &$$

$$CH_{3} CH_{3} CH - CH = \begin{cases} N - C_{6}H_{3} \\ N (CH_{3})_{2} \end{cases}$$

$$(1III-)$$

CONHCH<sub>3</sub>

$$(572)$$

$$N \longrightarrow N(C_2H_5)_2$$

で表される化合物のような昇華性染料や米国特許第4, 541.830号、同第4,698,651号、同第4,6 95,287号、同第4,701,439号、同第4,75 7.046号、同第4.743.582号、同第4,76 9.360号および同第4,753,922号に開示され るいずれかの染料を用いればとくに良好な結果が得られ る。これらの染料は単独で使用しても組み合わせて使用 してもよい。染料は疎水性であるのが好ましく、また被 符景は0.05~1g/㎡としてもよい。

【0015】染料供与索子中の染料は高分子結合剤中に 体(例えば、セルロースアセテートヒドロジェンフタレ ート、セルロースアセテートプチレート、セルロースト リアセテート)、ポリカーポネート、ポリ (スチレンー コーアクリロニトリル)、ポリ (スルホン) やポリ (フ ェニレンオキシド)などを使用することができる。また 被模量は約0.1~約5g/m²としてもよい。

【0016】染料供与素子中の染料層はグラビア印刷な どのプリント法によって支持体表面にコーティングする こともできる。

【0017】本発明の染料供与素子用の支持体には、寸 50 リエーテル、ポリ(カプローラクトン)、シリコーンオ

30 法安定性を有し、かつ熱プリントヘッドの熱に耐え得る ものであればいかなる高分子材料でも使用しうる。その ような物質として、例えばポリ(エチレンテレフタレー ト)、ポリアミド、ポリカーポネート、酢酸セルロース などのセルロースエステル、フッ化ポリピニリデンやポ リ(テトラフルオロエチレン-コーヘキサフルオロプロ ピレン) などのフッ素高分子、ポリオキシエチレンなど のポリエーテル、ポリアセタール、ポリスチレンやポリ プロピレンやメチルペンテン高分子などのポリオレフィ ン、ポリイミドーアミドやポリエーテルーイミドのよう 分散させる。高分子結合剤としては、セルロース系誘導 40 なポリエステルが挙げられる。この支持体の厚さは通常 約5~約30 μmとしてよい。

> 【0018】染料供与素子の裏面には、染料供与素子と サーマルヘッドとの粘着を防止するために滑層をコーテ ィングしてもよい。かかる滑層には、固体潤滑物質、液 体潤滑物質またはこれらの混合物が含まれている。高分 子結合剤や界面活性剤は含まれていてもいなくてもよ い。好ましい潤滑物質として、オイル状物質、ポリ(ビ ニルステアレート) などの100℃以下で溶融する半結 晶質有機固体物質、密蝋、過フッ化アルキルエステルポ

イル、ポリ (テトラフルオロエチレン)、カルポワック ス、ポリ (エチレングリコール) または米国特許第4, 717.711号、同第4.717.712号、同第4.7 37,485号、同第4,738,950号に記載される 物質が挙げられる。滑層に使用する高分子結合剤として 適切な物質として、ポリ(ピニルアルコールーコープチ ラール)、ポリ (ピニルアルコールーコーアセター ル)、ポリ(スチレン)、ポリ(ピニルアセテート)、 セルロースアセテートプチレート、セルロースアセテー トプロピオネート、セルロースアセテートおよびエチル 10 上の多色の染料供与素子も本発明の範囲内に含まれる。 セルロースなどを挙げることができる。

【0019】滑層に使用する潤滑物質の量は、その潤滑 物質の種類に大きく依存するが、通常は約0.001~ 約2g/m<sup>2</sup>とする。高分子結合剤を使用する場合に は、潤滑物質は使用する高分子結合剤の0.1~50重 量%、好ましくは0.5~40重量%とすることができ る。

【0020】本発明の染料供与素子とともに使用する染 料受容素子は、通常表面に染料像受容層を有する支持体 からなる。支持体には、ポリ(エーテルスルホン)など 20 て染料転写像を現す。 の透明フィルム、ポリイミド、セルロースアセテートな どのセルロースエステル、ポリ(ビニルアルコールーコ ーアセタール)またはポリ(エチレンテレフタレート) などを使用することができる。染料受容素子の支持体 は、パライタコート紙などの反射材料、ポリエチレンを コーティングした紙、アイボリー紙、コンデンサー紙ま たは duPont Tyvek などの合成紙であってもよい。ホ ワイトポリエステル(白色顔料を混入した透明ポリエス テル)などの顔料を含有する支持体も使用することがで きる。

【0021】染料像受容層には、例えば、ポリカーボネ ート、ポリウレタン、ポリエステル、ポリ塩化ビニル、 ポリ (スチレンーコーアクリロニトリル) 、ポリ (カブ ロラクトン)、ポリ(酢酸ピニル)(例えば、ポリ(ピ ニルアルコールーコープチラール)、ポリ(ピニルアル コール-コーベンザール)、ポリ(ピニルアルコール-コーアセタール)) またはこれらの混合物を含ませても よい。染料像受容層は、初期の目的を効果的に達成する ことができる量で使用することができる。 概して、約1 ~約5g/m²にすると良好な結果が得られる。

【0022】上述のように、本発明の染料供与索子は染 料転写像を形成するのに使用する。染料転写工程は、上\* \*記の染料供与素子をまず像の形に加熱し、染料像を染料 受容素子へ転写して染料転写像を形成する操作からな

【0023】本発明の染料供与素子はシート状にして使 用しても、連続ロールまたはリポン状にして使用しても よい。連続ロールまたはリポン状にする場合は、昇華性 イエローおよび/またはシアンおよび/またはマゼンタ および/またはブラックまたは他の染料を用いてもよ い。このような、1色、2色、3色、4色およびそれ以

【0024】a)上記の染料供与素子、および、b)上 記の染料受容素子を、染料供与素子の染料層が染料受容 素子の染料受容層に接触するように重ね合わせて、熱染 料転写アセンブリッジを形成する。

【0025】このアセンブリッジの2つの素子は、単一 色からなる像を形成したいときは、あらかじめ重ね合わ せておいてもよい。重ね合わせは、それぞれの緑で2つ の衆子を一時的に接着することによって行うこともでき る。転写後は、染料受容素子を染料供与素子から剥がし

【0026】3色からなる像を得たいときは、異なる染 料供与素子を用いて、上記のアセンブリッジを3回形成 する。第1の染料が転写した後、2つの素子を分離し、 第2の染料供与素子(あるいは第1の染料供与素子にあ る別の染料からなる別のエリア) を染料受容素子と重ね 合わせる。染料転写操作を繰り返した後、第3の色につ いても同一の操作を行う。

[0027]

## 【実施例】

### 30 実施例 1

厚さ6μmのポリ (エチレンテレフタレート) の支持体 上に下記の層を順にコーティングすることによって染料 供与素子を調製した。

【0028】1)水ーメタノール混合溶媒からコーティ ングした、下記の所定比を有するポリビニルアルコール とポリピニルピロリドンの混合物(合計 0.11g/ m²) の下塗り層

2) トルエン、メタノールおよびシクロペンタノンの混 合溶媒からコーティングした、セルロースアセテートプ 40 ロピオネート結合剤(2.5%アセチル、45%プロピ オニル) (0.36g/m²) 中の下記のイエロー染料 (0.15g/m²) からなる染料層

染料供与素子の裏面に、Euralon 329™:ポリ(テト 50 ラフルオロエチレン)粒子の乾燥フィルム状潤滑物質

7

(アーケソンコロイド社) ( $0.54g/m^2$ ) からなる 滑層を、酢酸n-プロピル、トルエン、イソプロピルアルコール、および<math>n-プチルアルコールの混合溶媒から コーティングした。

【0029】下塗り層として、ポリピニルアルコールのみ  $(0.11 \, \mathrm{g/m^2})$  を用いたもの、ポリピニルピロリドンのみ  $(0.11 \, \mathrm{g/m^2})$  を用いたもの、およびこれらの混合物(合計が $0.11 \, \mathrm{g/m^2})$  を用いて、比較用染料供与素子を調製した。ポリピニルアルコールとポリアクリル酸の混合物(重量比:50:50)またはポリ 10ピニルアルコールと酢酸ポリピニルの混合物(重量比:80:20)( $0.11 \, \mathrm{g/m^2}$ )もまたコーティングした。さらに4つの以下の従来技術下の対照下塗り層もコーティングした。

【0030】① Tyzor TBT<sup>1</sup> (チタニウムテトラー n-ブトキシド) (デュポン社) (0.11g/m²) (米国特許第4,695,288号に記載)

- ② ボリ (アクリロニトリルーコー塩化ピニリデンーコーアクリル酸) (重量比=14:80:6) (0.22 g/m²) (米国特許第4,737,486号に記載)
- ③ ポリピニルアルコールとポリアクリル酸の混合物 (重量比=50:50)  $(0.43 \text{ g/m}^2)$

塩化ビニリデン誘導高分子 (0.21g/m²) 上にコーティング (米国特許第4,716,144号に記載)

④ ポリピニルアルコールと酢酸ポリピニルの混合物 (重量比=80:20)  $(0.43 \text{ g/m}^2)$ 

塩化ビニリデン誘導高分子 (0.21g/m²) 上にコーティング (米国特許第4,716,144号に記載)

染料受容素子は、二酸化チタン顔料処理化ポリエチレン 被覆ペーパーストックからなる白色反射性支持体上に下 30 記の層を順にコーティングすることによって調製した。

【0031】 1)プタノンからコーティングした、ポリ (アクリロニトリルーコー塩化ピニリデンーコーアクリル酸) (重量比=14:79:7) ( $0.08g/m^2$ ) の下塗り層

2) 塩化メチレンからコーティングした、ピスフェノールA、ジエチレングリコール、炭酸から調製した直鎖縮合ポリマー(ピスフェノール:グリコール=50:50[モル比]で分子量約200,000)、および Macrolon 5700<sup>™</sup>(ピスフェノールーAーポリカーボネート) 40 (パイヤーAG) (1.6 g/m²)の混合物中のジフェニルフタレート(0.32 g/m²)、ジーnープチルフタレート(0.32 g/m²)および Fluorad FC-431<sup>™</sup>(フッ案ースルホンアミド界面活性剤) (3 M) (0.01 g/m²)の染料受容層

それぞれの染料受容素子の裏面には、特願平3-15 8,835の実施例1に記載されるパッキング層をコーティングした。しかし、これは本発明にとって必須ではない。

【0032】約10cmx15cmのエリアを有する染料供与素子の染料側が、同一のエリアを有する染料受容素子の高分子受容層側に接触するように設置する。このアセンブリジをモーター駆動の直径56mmのゴムローラー上に固定し、26℃に温度維持してあるTDKサーマルヘッドL-231をパネを用いてアセンブリジの染料供与素子側からゴムローラーに向けて36Nの力で押しつけた。このプリントヘッドは、レゾルーション5.4ドット/mm、有効プリント幅95mmであり、ヒーターの平均抵抗が511オームの512個の独立したアドレッサブルヒーターからなる。

【0033】電子系を作動させて、アセンブリジをブリントヘッドとローラーとの間を通して6.8 mm/秒で引いた。

【0034】同時に、サーマルプリントヘッドの抵抗素 20 子を130ミリ秒毎に128ミリ秒パルスした。各パルスの衝撃係数は98.5%であるため、この状態はパルス幅変調に近いものである。最大濃度のプリントには、58.2%の衝撃係数か33.8ミリ秒の割り当てプリント時間に19.7ミリ秒のプリントライン毎に154パルス「オン」にする必要がある。供給電力は14Vであり瞬間ピーク電力は約0.38W/ドットであった。また、最大濃度2.3のプリントをするのに要する最大総エネルギーは7.6mJ/ドットであった。

【0035】ある1段階の濃度を有する像を描いた後に、同一の染料受容素子のエリア上に染料供与素子の新たなエリアを重ねて同一の操作を繰り返した。この操作は、分離時に染料受容素子が染料供与素子に粘着するまで繰り返した。粘着を示す最初のプリント回数を「粘着が生じたプリント回数」として記録した。数値が6より大きいのは6回目の転写でも粘着は起こらず、7回目以降の転写を行わなかったことを示している。

【0036】これとは別の実験で、所定の受容素子に1回だけ温置していない染料供与素子をプリントさせ、ステータスAブルー最大染料濃度を記録した。

【0037】温置(50℃、RH50%、7日間)前後でステータスAプルー転写濃度を測定し、濃度ロス(%)を算出することによって染料供与素子中の染料の分解効果を評価した。チタニウムプトキシドの下塗り層をコーティングした染料供与素子だけが染料濃度のロスが約15%であり、他はすべて5%未満であった。

【0038】本発明の染料供与素子は、粘着が生じたプリント回数が4以上(粘着のないプリントが少なくとも3回あったことを意味する)、最大転写濃度が2.2以上、温置後の染料ロスが3%未満であった。結果は以下にこれよりなりです。また

50 に示すとおりであった。

	9		10
[0039]		【表1】	
	・下塗り層	被覆量	粘着が生じた D-Max
		(g/m²)	プリント回数
	無(対照)		2 2.2
	チタニウムアルコキシド(対照)	0.11	5 2.3
•	塩化ポリピニリデンコポリマー(対照)	Ò. 22	>6 1.6
	ポリピニルアルコール/ポリアクリル酸	0.11	2 2.3
	(選獎) (05:05=%量重)		2. 2
	ポリピニルアルコール/酢酸ポリピニル	0.11	2 2.3
	(重量%=80:20) (対照)		
	塩化ポリピニリデンコポリマー上の	上0.43	2 2.3
	ポリピニルアルコール/ポリアクリル酸	下0.22	
	(選量%=50:50) (対照)		
	塩化ポリピニリデンコポリマー上の	上0.43	2 1.9
	ポリピニルアルコール/酢酸ポリピニル	下0.22	
	(重量%=80:20) (対照)		
	PVA/PVP比		
	100/0 (対照)	0.11	2 2.3
	80/20 (対照)	0.11	2 2.3
	60/40 (対照)	0.11	2 2.3
	40/60 (対照)	0.11	3 2.3
	35/65 (本発明)	0.11	4 2.3
	30/70 (本発明)	0.11	4 2.3
	25/75 (本発明)	0.11	4 2.3
	20/80 (本発明)	0.11	5 2.2
	15/85 (本発明)	0.11	>6 2.0
	10/90 (対照)	0.11	>6 2.0
	5/95 (対照)	0.11	>6 2.0
	0/100 (対照)	0.11	5 .2. 0
	PVA/PVP比		
	60/40 (対照)	0.22	3 2.3
	40/60 (対照)	0.22	4 2.3
•	30/70 (対照)	0.22	3 2.3
	25/75 (本発明)	0.22	4 2.3
	20/80 (本発明)	0.22	4 2.2
	15/85 (対照)	0.22	>6 2.1
	(別校) 0 6 / 0 1	0.22	
	0/100 (開版)	0.22	>6 1.7
	PVA/PVP比		
	60/40 (対照)	0.054	
	30/70 (対照)	0. 054	
	25/75 (本発明)	0.05	
	20/80 (本発明)	0.054	
	15/85 (本発明)		1 >6 2.2
	10/00/木祭服)	0 0 5	1 \6 2 2

上記の結果は、従来の下塗り層や対照とした下塗り層に 比較して、本発明の下塗り/パリヤー層を有する染料供 与索子は転写最大染料濃度を下げることなく粘着を最小

10/90 (本発明) (州校) 001\0

を示している。チタニウムテトラーnープトキシドはブ リントで粘着を引き起こさないが、イエロー染料のロス が著しく、ポリ(アクリロニトリルーコー塩化ビニデン 限に止め下塗り層として卓越した粘着特性を有すること 50 -コーアクリル酸)が染料転写濃度を下げてしまってい

2. 2

0.054 > 6

0.054 > 6 2.1

11

る。ポリアクリル酸または酢酸ポリビニルを含有する下 **塗り層は粘着が著しかった。下塗り層の被覆量によら** ず、20~25%のPVAを混合したPVPは効果的で かなり好ましいものである。下途り層の被覆量が0.1 1g/m<sup>2</sup>のものは (この被覆量が好ましい)、PVA が15%~35%のものが良好な結果を示した。ポリビ ニルピロリドンのみ(かまたは混合物中のPVA量が少 ないもの) では染料転写濃度が低いが、ポリビニルアル コールのみ(かまたは混合物中のPVP虽が少ないも の) はプリント粘着が生じることが伺えた。

#### 【0040】 実施例2

. : . ;

> 実施例1と同様の方法によって、染料供与素子を温置し て染料受容素了上にプリントされる転写染料濃度がいか に低くなるかを検討した。

> 【0041】染料供与索子は実施例1と同様のものを用 いた。下塗り層としてチタニウムテトラーンnープトキ シドを用いた対照物と、重量比20/80のポリピニル アルコールーポリビニルピロリドン混合物を用いた物を 比較した。

> ポリエチレン被覆ペーパーストックのからなる白色反射 性支持体上に下記の層を順にコーティングすることによ って調製した。

【0043】1) ブタノンからコーティングした、ポリ\*

\* (アクリロニトリルーコー塩化ビニリデンーコーアクリ ル酸) (重量比=14:79:7) (0.08g/m²) の下塗り層

12

2) 塩化メチレンからコーティングした、Macrolon 570 O'\* (ピスフェノール-A-ポリカーポネート) (パイ ヤーAG)  $(2.9 g/m^2)$  、 1,4-ジデコキシ-25-ジメトキシベンゼン (0.3g/m²) を含有するT one PCL-300<sup>™</sup> (ポリカプロラクトン) (ユニオンカー バイド) (0.38g/m²) の混合物

10 3) 塩化メチレンからコーティングした、Fluorad FC-4 31<sup>™</sup> (過フッ化スルホンアミド界面活性剤) (3 M) (0.01g/m²) と 510<sup>™</sup> シリコーン流体(ダウコ ーニング) (0.01g/m²) を含有する Tone PCL-30 01 の上塗り層それぞれの染料受容素子の裏面には、特 願平3-158,835の実施例1に記載されるパッキ ング層をコーティングした。しかし、これは本発明にと って必須ではない。

【0044】実施例1と同一の方法によって、温置(5 0℃、RH50%、7日間)前後でステータスAブルー [0042] 染料受容素子は、二酸化チタン顔料処理化 20 最大反射転写濃度を測定しその変化を検討した。結果は 以下に示すとおりであった。

> [0045] 【表2】

下塗り層

チタニウムアルコキシド(対照) PVA/PVP=20/80 (本発明) ステータスAブルー濃度 %濃度 温置後 %ロス 温置前 ロス 2. 3 2. 1 10 12 0 2. 3 2. 3 5

[0046]

【発明の効果】上記の結果は、本発明の下塗り/パリヤ 30 %を越える濃度ロスは受容素子上のプリント濃度をかな 一層を有する染料供与素子の素子内における濃度ロスは

5%以下であることを示している。データによると、5 り減じてしまう。